METHOD FOR PRODUCING RAW MATERIAL FOR POLYESTER

Publication number: JP2003128624 Publication date: 2003-05-08

Inventor: CHIKATS

CHIKATSUNE TETSUYA; NAKAO TAKUO; NAKAJIMA MINORU

Applicant: TELJIN LTD

Classification:

C07C51/47; C07C27/02; C07C63/26; C07C51/42;

C07C27/00; C07C63/00; (IPC1-7): C07C51/47; C07C27/02; C07C63/26

- European

- European:

Application number: JP20010317561 20011016 Priority number(s): JP20010317561 20011016

Report a data error here

Abstract of JP2003128624

PROBLEM TO BE SOLVED: To provide a method for producing a raw material for a polyester comprising terephthalic acid and an alkylene glycol in less capital-investment and less energy consumption and a method for improving slurry properties of the terephthalic acid produced by DMT hydrolysis, and the alkylene glycol. SOLUTION: A large amount of energy required for a drier and a drying step can be saved by substituting the alkylene glycol for water in a terephthalic acid/water slurry obtained from a production step of the terephthalic acid instead of drying. Further, handling properties of a terephthalic acid lakylene glycol slurry produced by DMT hydrolysis are improved by slurrying the terephthalic acid that is not dry but contains a tittle water with the alkylene divcol.

Data supplied from the esp@cenet database - Worldwide

(19)日本国特許庁 (JP)

(12) 公開特許公報(A)

(11)特許出願公開番号 特開2003-128624 (P2003-128624A)

(43)公開日 平成15年5月8日(2003.5.8)

(51) Int.Cl.7	裁別部号	FΙ		テーマコート*(参考)
CO7C 61/47		C07C 5	1/47	4 H O O 6
27/02		2	7/02	
63/26		60	3/26	Λ
				N

		審查請求	未請求 請求項の数12 OL (全 5 頁)
(21) 出顧番号	特顧2001-317561(P2001-317561)	(71)出願人	000003001
			帝人株式会社
(22) 出順日	平成13年10月16日(2001, 10, 16)		大阪府大阪市中央区南本町1.丁目6番7号
		(72)発明者	近常 稻也
			爱媛県松山市北古田町/7番地 帝人株式会
			社松山事業所内
		(72)発明者	中尾 卓生
			爱媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会
			社松山事業所内
		(74)代理人	100085294
			弁理士 白井 重路
			21. 12.1
			最終頁に続く

(54) 【発明の名称】 ポリエステル原料の製造方法

(57)【要約】

【課題】 テレフタル競およびアルキレングリコールか らなるポリエステル原料を、少ない設備投資、ならびに 少ないエネルギー消費により製造する方法、ならびにD MT加水分解反応により製造したテレフタル酸とアルキ レングリコールとのスラリー性を向上させる方法を提供 する。

【解決手段】 テレフタル酸製造工程から得られるテレフタル酸/水スラリーを乾燥させることなく、アルキレングリコールで置換することで、乾燥機および乾燥工程 に要する膨大なエネルギー消費を省略することにより達成される。また、DMT加水分解法で製造したテレフタル酸/アルキレングリコールスラリーのハンドリング性向上については、テレフタル酸を乾燥させずにわずかな、水が残留した状態でアルキレングリコールとのスラリーにすることで達成される。

【特許請求の範囲】

【請求項1】 テレフタル酸を製造するに際し、テレフ タル酸を水との混合物を得た後、この混合物中の水をデ レフタル酸を用いたポリエステルの重傷合反応の原料で あるアルキレングリコールで置換することを特徴とす る、ポリエステル原料の製造方法。

【請求項2】 上記テレフタル酸の製造が、テレフタル 酸ジメチル (DMT) および/またはテレフタル酸モノ メチル (MMT) を加水分解することを基本とする方法 により製造された、請求項1 記載のポリエステル原料の 製造方法。

【請求項3】 上記テレフタル酸の製造が、パラキシレン(PX)を液相酸化することを基本とする方法により 製造された、請求項1~2いずれか1項記載のボリエス テル原料の製造方法。

【請求項4】 置換に使用した、水を含有するアルキレングリコールから、水を除去した後、該アルキレングリコールを再び置換用として使用する、請求項1~3いずれか1項記載のポリエステル原料の製造方法。

【請求項5】 置換に使用した、水を含有するアルキレングリコールから、水を除去した後、該アルキレングリ コールを他工程の原料として再使用する、請求項1~3 いずれか1項記載のポリエステル原料の製造方法。

【請求項6】 アルキレングリコールで置換する前に、 テレフタル酸と水を固液分離する、請求項1~3いずれ か1項記載のポリエステル原料の製造方法。

【請求項7】 ボリエステル原料中のテレフタル酸とア ルキレングリコールとのモル比が1:0.1~10であ る、請求項1~3いずれか1項記載の方法により得られ るボリエステル原料。

【請求項8】 ボリエステル原料中の水の含有量がアル キレングリコールに対し重量比0.1~20%である、 請求項1~3いずれか1項記載の方法により得られるボ リエステル原料。

【請求項9】 ボリエステル原料中の水の含有量がアル キレングリコールに対し重量比1~5%である、請求項 1~3いずれか1項記載の方法により得られるボリエス テル原料。

【請求項10】 アルキレングリコールがエチレングリコールである、請求項7~9いずれか1項記載のボリエステル原料

【請求項11】 ポリエステルがポリエチレンテレフタ レート (PET) である、請求項7~10いずれか1項 記載のポリエステル原料。

【請求項12】 ポリエステル原料が包装材料ポリエチレンテレフタレート (PET)用である、請求項7~1 1いずれか1項記載のポリエステル原料。

【発明の詳細な説明】

[0001]

【発明の属する技術分野】本発明は、繊維、フィルム、

工業用都材、包装材、一般成形品などに広く使用されているボリエステル製品の原料を製造する方法に関し、さらに詳しくはテレフタル酸を主に水からなる液体から分離して主にデレフタル酸からなるケークを得て、該ケークをボリエステルの主原料であるアルキレングリコールで水を置換することにより、テレフタル酸/アルキレングリコール混合物からなるボリエステル原料を製造する方法に関する。

[0002]

【従来の技術】工業的にテレフタル酸を製造さる方法には、パラキシレン (PX)を分子状酸素で液相酸化する 方法、およびデレフタル酸シスチル (DMT)を加水分解する方法 (DE-1618503,特開昭55-14 1433号公報をど)とがあり、これらの技術はいずれる分類である。

【0003】代表的なPX液相酸化法は、PXを低級脂 肪族カルボン酸、例えば酢酸溶媒中でコバルト、マンガ ンなどの遷移金属化合物および臭素化合物を含有する触 媒の存在下、分子上酸素ガス、通常は空気を供給して液 相酸化することにより実施される。年成したテレフタル 酸は、酢酸溶媒への溶解度が小さいので、析出してテレ フタル酸スラリーを形成する。通常、このテレフタル酸 スラリー中のテレフタル酸は各種の不純物を多量に含ん でいるため、さらなる精製を必要とする。代表的な精製 法の精製法の一つとして、例えばPXの液相酸化で得ら れた粗テレフタル酸結晶を酢酸溶媒から分離し、これを 水性媒体、通常は水のスラリーとした後に加熱溶解させ て、高温・高圧下、水素ガスと一緒に貴金属触媒を亦填 した反応床を通過させ精製したテレフタル酸の水溶液を 得る。さらに、その水溶液を複数の晶折槽で段階的に冷 却させて溶媒中に溶解しているテレフタル酸を析出さ せ、これを固液分離し、乾燥して製品のテレフタル酸を 得る.

【0004】一方、代表的なDMT加水分解法は、公知の方法でPXからDMTを得て、該DMTを素宿などの 切方法でPXからDMTを得て、該DMTを素宿などの 操作により精製し高純度の精製DMTを得た後、該精製 DMTを高速、高圧下で加水分解してテレフタル酸の水 溶液を得る。上記水溶液を冷却させた後、これを固流分 離し、乾燥・粉砕して製品のテレフタル酸を得る、いた れの方法においても、テレフタル酸の貯破・運搬のた め、乾燥した粉体化する必要があり、素を納熱の大きい。

め、発媒した初かに9 る必要かのり、条売温深が入さい、 次を完全に除去するための乾燥工程を必要とし、設備投 資額の上昇ならびに運転時の非常に大きなエネルギーを 必要とするという問題を抱えている。

【0005】一方、テレフタル酸をポリエステルの原料 として用いる場合、主原料の一つであるアルキレングリ コール、代表的にはポリエステルがポリエキレンテレフ タレート場合、エチレングリコール(EG)との混合物 を製造し、エステル化工程、それに引き続いた重合工程 に供する。その順、水が多量に混入するとエステル化反 応が開書され、反応速度が低下することが知られている。また、P X液相酸化法により製造したテレフタル酸は試験の単独学を形成し、一方D M T加水分解法により製造したテレフタル酸は減業体を形成することが知られている。この凝集体構造のため、重合工程に供する際、アルキレングリコールとのスラリー化させる必要があるが、D M T加水分解法により製造したテレフタル酸は、P X液相酸化法によるそれよりもより多くのアルキレングリコールを必要とするといった問題がある。重合工程にはアルキレングリコールとが過剰に投资が高く投資されると、副生成物(アルキレングリコール(D E G)が発生し、ひいてはポリマーの色相が悪化するという問題を抱えている。

[0006]

【発明が解決しようとする課題』本発明の降いの目的 は、ポリエステル製造工程に供するテレフタル機の製造 方法に関し、乾燥工程およびくまたは乾燥・粉砕工程を を要とせず、少ないエネルギー消費でポリエステル原料 を製造する方法を提供することにある。本発明の第2の 目的は、DMT加水分解反応でのテレフタル機の製造方 法に関し、PX液相酸化反応でのテレフタル酸と同量の アルキレングリコール量でスラリー化する方法を提供することにある。

[0007]

【課題を解決するための手段】本発明の目的は、テレフ タル酸/水スラリーを固液分離してケークを得て、該ケ ークに同伴する水を重合反応の原料であるアルキレング リコールで置換することにより達成される。

[0008]

【発明の実施の形態】本が明の製造方法においては、テ レフタル能の製造方法はPX液積酸化法あるいはDMT 加水分解法でも、どちらも問題なく採用することができ が、DMT加水分解法では特に有利である。反応など の操作により形成されたテレフタル能グ水スラリーは、 連続的に固接分離し、ケークは置換槽に投入する。固施 分離機が定常運転をしている場合は、ケータ中の含水率 ははぼ一定に保つことは十分実施可能であり、現状の技 称水像での赤水和は約10~30%程度である。

【0003】 高液は、多透液化によりまに水からなり、 デレフタル酸を含有する混合液が得られる。上記配合液 は、再びり即1m 水分解反応法では反応水として、PX 液相酸化法では再結晶溶線として使用することも可能で ある。置換槽では、固液分離機の運転状況から、置換に 必要なアルキレングリコール量を第出し、連絡的に対し する。この際、アルキレングリコール母、 は18~99億量投入する。アルキレングリコール中へ の水の含有量はこの段階でのアルキレングリコールー がり調整可能である。なお、アルキレングリコールとし とり観響可能である。なお、アルキレングリコールとし では、エチレングリコールが好ましい。すなわち、本頭 発明では、目的とするポリエステルは、ポリエチレンテ レフタレートが好ましい。電場標で十分に提出した後、 再の国流分離することで、主にテレフタル酸からなり、 アルキレングリコールを同時するケークを得ることがで きる。上記アークは、スラリー回路権に送る。ここで は、スラリーの密度を調整しながら、適切なテレフタル 酸/アルキレングリコールモル比(1:0.1~10) になるようアルキレングリコールモル比(1:0.1~10)

【0010】なお、置換に使用した、水を含有するアルキレングリコールから、水を除去した後、該アルキレンリコールを所変強規用として使用してもよい、また、置換に使用した、水を含有するアルキレングリコールを他工程の原料として再使用することも可能である。

【0011】DMT加水分解法とPX溶相酸化法により 特合れたテレフタル酸の粒子は、粒子の精造が異なり、 前者は凝集体、後者は単数位子となることは公知であ る。テレフタル酸/アルキレングリコールスラリーのハ ンドリング性は識スラリー中に存在する水に大きく影響 されるが、特にDMT加水分解法により製造したテレフ タル酸に対しては、水が食有することによる影響が非常 に良好である。このようにして得られる、テレフタル酸 パアルキレングリコール混合物からなるポリエステル原 料中の水の含有量は、アルキレングリコールに対し、重 量比での、1~20重量%、好ましは1~5重量%埋 業上難しく、一方、20重量%を超えると、エステル化 工程、それに引き続いた重合工程に供する場合、エステ ル化反応が開きるれ、反応速度が低下する場合、エステ ル化反応が開きるれ、反応速度が低下する場合、エステ ル化反応が開きるれ、反応速度が低下する場合、エステ

【0012】本発明により得られるポリエステル原料は、ポリエステルのほとんと全ての使用目的に達している。特に、高純度の原料を必要とする包装材料ポリエチレンテレフタレート(PET)用、ポリエステルフィルムなどに存進である。

[0013]

【実施例】以下、実施例により本発明の内容を具体的に 説明するが、本発明はこれにより何等限定を受けるもの ではない。

実施例1

テレフタル機の合成をDMT加水分解反応により実施し、その反応条件は250℃、3時間で実施した、反応 後、得られらテレフタル酸と反応は液の混合物からテレ フタル酸をろ進分離して湿潤ケークを得た。湿潤ケーク の含水率は湿潤ケークの一部をサンアリングして乾燥前 後の重量変化により測定した。それを基に上記ケークに 投入する電飲用エテレングリコール(EG)量を算出 し、さらにろ過によりカケータを得た。さらに、テレフタ ル酸/EG比を測整することでポリエステル原料を作成 した。EG中の含水率はカールフィッシャー型水分計に

より測定した。上記条件により得られたテレフタル酸の 粒子径を湿式ふるい分け法により測定したところ、平均

[00141 粒子径は150 mmであった。実施例1の結果は表1に 【表1】

含水率	テレフタル酸/EG比 [mol/mol]						
[重量光]	1.0	1. 25	1.5	1.75	2. 0	2 0	
0. D 0 1	×	×	×	x	×	0	
0, 2	×	×	×	A	0	0	
1. 0	×		0	0	0	0	
10.0	×	A	0	0	0	0	
50.0	A	0	Δ	Δ	Δ	_ A	
アET色相	-	aff	良好	真好	臭好	不良(黄	

まとめた。

[0015]

- ×:ブロック状になり流動性なし
- ▲:スラリー化するが、スラリー粘度が高く流動性悪い △:スラリー化するが、スラリー安定件が悪く速やかに 粒子が沈降する
- ○: スラリー性、スラリー安定性共に良好
- ◎:スラリー性、スラリー安定性共に極めて良好 【0016】実施例2
- テレフタル酸の合成をPX液相酸化法により実施した。 反応後、得られるテレフタル酸と母液の混合物からテレ フタル酸をろ過分離して湿潤ケークを得た。湿潤ケーク の含水率は湿潤ケークの一部をサンプリングして乾燥前

後の重量変化により測定した。それを基に、上記ケーク に投入する置機用エチレングリコール(EG)量を算出 し、さらに、ろ過によりケークを得た。さらに、テレフ タル酸/EG比を調整することでポリエステル原料を作 成した。EG中の含水率はカールフィッシャー型水分計 により測定した。上記条件により得られたテレフタル酸 の粒子径を湿式ふるい分け法により測定したところ。平 均粒子径は118μmであった。実施例2の結果を、表 2にまとめた。

フタル酸をろ過分離して温潤ケークを得た、さらに、飲

燥機にて完全に母液を除去した。乾燥させたテレフタル

酸にEGを投入しスラリー化した後、ろ渦によりケーク

を得た。さらに、テレフタル酸/EG比を調整すること

でポリエステル原料を作成した。上記条件により得られ

たテレフタル酸の粒子径を湿式ふるい分け法により測定

したところ、平均粒子径は150 mmであった。比較例

[0017]

【表2】

合水率	テレフタル酸/EG比 [mol/mol]						
[重量光]	1.0	1. 25	1.5	1.75	2.0	2 0	
0.001	×	×	0	0	0	0	
0.2	×	x	0	0	0	0	
1. 0	×	×	0	0	0	0	
10.0	×	A	0	0	Δ	Δ	
50.0	A	0	Δ	Δ	Δ	Δ	
PET色相	-	及好	良好	島好	臭好	不真(黄	

[0018]

- ×:ブロック状になり流動性なし
- ▲:スラリー化するが、スラリー粘度が高く流動性悪い △:スラリー化するが、スラリー安定性が悪く速やかに 粒子が注除する
- ○: スラリー性、スラリー安定性共に良好
- ◎:スラリー性、スラリー安定性共に極めて良好 【0019】比較例1
- テレフタル酸の合成をDMT加水分解反応により実施
- し、その反応条件は250℃、3時間で実施した。反応
- 後、得られるテレフタル酸と反応母液の混合物からテレ
 - 含水塞 テンフタル酸/EG比 [mol/mol] 1. 25 1. 5 1. 75 2. 0 2 0 [重量%] 0 不真(黄)

[00201

1の結果を、表3にまとめた。

【表3】

[0021]

- ×:ブロック状になり流動性なし
- ▲:スラリー化するが、スラリー粘度が高く流動性悪い
- △:スラリー化するが、スラリー安定性が悪く速やかに 粒子が沈隆する
- ○: スラリー性、スラリー安定性共に良好

○: スラリー性、スラリー安定性共に極めて良好 【0022】比較例2

テレフタル酸の合成をPX液相酸化法により実施した。 反応後得られるテレフタル酸と母液の混合物からテレフ タル酸をう過分離して温潤ケークを得た。さらに、乾燥 機にて完全に促液を除去した。乾燥させたテレフタル酸 にEGを投入しスラリー化した後、ろ過によりケークを 得た。さらに、テレフタル酸/EG比を調整することで ポリエステル欧邦を作成した。上記条件により得られた テレフタル酸の粒子径を湿式よるい分け法により測定し たところ、平均粒子径は118μmであった。比較例2 の結果を、表4にまとめた。

[0023]

【表4】

含水率	テレフタル酸/ FG比 [mol/mol]					
[葉是光]	1.0	1. 25	1.6	1.75	2.0	2 0
0	×	×	×	. 0	0	0
PET色相		-	-	良好	良好	不良(黄)

[0024]

×:ブロック状になり流動性な1.

▲: スラリー化するが、スラリー粘度が高く流動性悪い △: スラリー化するが、スラリー安定性が悪く速やかに 粉子が対路する

- ○: スラリー性, スラリー安定性共に良好
- ◎: スラリー性、スラリー安定性共に極めて良好 【0025】比較例3
- トレフタル酸の合成をDMT加水分解反応により実施 し、その反応条件は250℃、3時間で実施した。反応 後得られるテレフタル酸と反応母液の混合物からテレフ

タル酸をろ過分解して温潤ケークを得た。さらに、乾燥 機にて完全に耐液を除去した。乾燥させたテレフタル酸 にEGを投入しスラリー化した後、ろ過によりケークを 得た。さらに、テレフタル酸ノEG比を調整した後、E G中の水分率が所定満度になるように水を添加すること でポリエステル原料を作成した。上記条件により得られ たテレフタル酸の粒子径を湿式かるい分け法により測定 したところ、平均哲子径は150μmであった。比較例 3の結果を、表5にまとめた。

[0026]

【表5】

含水率	テレフタル酸/EG比 [mol/mol]						
[業量光]	1.0	1.25	1. 5	1. 75	2.0	2 0	
0.001	×	×	×	×	A	0	
0.2	×	×	×	×		0	
1. 0	×	×	A	4	0	0_	
10.0	×			0	0	0	
50.0	Δ	A	0	Δ	Δ	Δ	
PRTAN	-	克好	D. 54	10.47	fs 67	不多/前	

[0027]

×:ブロック状になり流動性なし

- ▲: スラリー化するが、スラリー粘度が高く流動性悪い △: スラリー化するが、スラリー安定性が悪く速やかに 粒子が沈降する
- 〇:スラリー性、スラリー安定性共に良好
- ③: スラリー性、スラリー安定性共に極めて良好 【0028】

【発明の効果】本発明の製造方法によれば、乾燥工程の 勘大なエネルギーを使用することなく、ボリエステル製 遠に適した原料を製造することができる。特にDMT加 水分解法によるテレフタル酸の製造方法では、テレフタ ル酸/アルキレングリコール比を徒来のボリエステル原 料に求められる比率と同じにしたまま、スラリー性を向 上させることができ、安定した生産に寄与することがで きる。

フロントページの続き

(72)発明者 中島 実

愛媛県松山市北吉田町77番地 帝人株式会 社松山事業所内 F ターム(参考) 4H006 AA02 AC46 AD15 AD17 BB14 BE60 BJ30 BS30